(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-257416 (P2003-257416A)

(43)公開日 平成15年9月12日(2003.9.12)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ			テーマ	/コード(参考)
H01M	4/02		H01M	4/02		C	5 H O 2 9
	4/58			4/58			5 H O 5 O
	4/62			4/62		Z	
	10/40			10/40		Z	
			審査請求	未請求	請求項の数2	OL	(全 10 頁)
(21)出願番号	}	特願2002-57076(P2002-57076)	(71)出願丿	00000	3263		
				三菱電	電線工業株式会社	生	
(22)出願日		平成14年3月4日(2002.3.4)		兵庫,	具尼崎市東向島 西	雪之町8	番地
			(72)発明者	森内	健		
				兵庫県	具伊丹市池尻4	丁目3番	地 三菱電線
				工業権	朱式会社伊丹製作	作所内	
			(72)発明者	所 厨子	敏博		
				兵庫	具伊丹市池尻4	丁目3番	地 三菱電線
				工業権	朱式会社伊丹製作	乍所内	
			(74)代理/	10008	80791		
				弁理	上高島 一		
							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 リチウムイオン二次電池用正極および該正極を用いたリチウムイオン二次電池

(57)【要約】

【課題】 高容量で、内部ショートが発生しにくく、しかも、良好な低温特性を示すリチウムイオン二次電池を達成し得るリチウムイオン二次電池用の正極を提供する。

【解決手段】 活物質に、平均粒径が $7\sim13\mu$ mのL $i-C\circ$ 系複合酸化物と平均粒径が $1\sim6\mu$ mのL $i-C\circ$ 系複合酸化物とを $1:0.1\sim1.5$ の割合(重量比)で含む混合物を使用し、導電材に、平均粒径が $1\sim6\mu$ mの範囲内にある鱗片状黒鉛化炭素と平均粒径が 0.5μ m以下のカーボンブラックとを $1:0.01\sim1$ の割合(重量比)で含む混合物を使用し、活物質と導電材の割合(重量比)を $1:0.01\sim0.1$ にする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 集電体上に、活物質、導電材およびバインダーを含む合材の層を形成してなる、リチウムイオン 二次電池用の正極であって、

活物質が、平均粒径が $7\sim13\mu$ mのLi-Co系複合酸化物と平均粒径が $1\sim6\mu$ mのLi-Co系複合酸化物とを $1:0.1\sim1.5$ の割合(重量比)で含む混合物であり、

導電材が、平均粒径が1~6μmの鱗片状黒鉛化炭素と平均粒径が0.5μm以下のカーボンブラックとを1:0.01~1の割合(重量比)で含む混合物であり、活物質と導電材の割合(重量比)が1:0.01~0.1であることを特徴とするリチウム二次電池用正極。

【請求項2】 正極、負極、当該正極と負極の間に介在するセパレータ、および、電解液を含むリチウムイオン 二次電池であって、正極が請求項1記載の正極からなる ことを特徴とするリチウムイオン二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はリチウムイオン二次 20 電池用の正極およびリチウムイオン二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】リチウムイオン二次電池は、ニッカド電池などに比べ高エネルギー密度、高電圧を達成することができ、近年、携帯電話やノート型パソコンといった携帯機器の駆動源として急速に採用が進んでいる。

【0003】リチウムイオン二次電池の正極は、一般 に、A 1 箔等の金属箔からなる集電体上に、活物質、導 電材および結着剤を含む合材の層を形成して構成され る。かかる合材の層は、通常、集電体上に活物質、導電 30 材および結着剤を含むスラリーを塗工、乾燥し、得られ た塗膜に圧延処理を施すことで形成されている。ここ で、活物質としては、LiCoO2等のLi-Co系複 合酸化物(粒状物)が使用され、導電材としては、黒 鉛、カーボンブラック等の炭素材料が使用されている。 【0004】活物質であるLi-Co系複合酸化物はそ の粒径が大きいほど、異常反応を起こしにくく、電池の 安全性の点からは粒径が大きい方が好ましいことが知ら れている。しかし、その反面、粒径が大きくなると、正 極の電気抵抗が高くなって電池特性(特に放電負荷特 性)が低下する傾向にある。本発明者等は、活物質とし て粒径が大きいLi-Co系複合酸化物(平均粒径が1 7μm以上)を使用し、導電材に、該Li-Co系複合 酸化物(粒子)の表面を被覆して該表面の導電性を高め る微小粒径(平均粒径が1μmの以下)の炭素材料(第 1の導電材)と、該Li-Co系複合酸化物(粒子)の 粒子間の隙間に存在して、該粒子間の導電性を高める、 平均粒径が約5μm以上の炭素材料(第2の導電材)を 使用することで、正極の導電性を高めるようにしてき た。

【0005】一方、電池の容量を高めるには、正極内の活物質の量を増やすこととなるが、規定サイズの電池とするためには正極の厚みは所定厚み以下に制限されるので、活物質、導電材および結着剤を含む合材の層(以下、「合材層」または「正極合材層」ともいう)を圧延(圧縮)して正極を所定厚み以下に調整することが必要になる。

【0006】近時の電池の高容量化への要求は止まるところがなく、従来よりも活物質の量を更に増量して、その分、合材層をより強く圧縮(圧延)しているが、このようにして作製された正極を使用した電池において、内部ショート(正極がセパレータを突き破って負極に接触する)の発生率が高くなり、また、低温特性が低下するという問題が生じている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記事情に鑑み、高容量で、良好な低温特性を示し、しかも、内部ショートおよび異常反応を起こしにくい、リチウムイオン二次電池を達成し得るリチウムイオン二次電池を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者等の研究の結 果、上記の内部ショートの問題は、合材層を高圧縮(圧 延) することによって現れる合材層表面の凹凸が原因 で、特定粒径範囲(平均粒径が1~6μm)の鱗片状黒 鉛化炭素を導電材に使用することで、合材層表面の凹凸 差が減少する(合材の充填密度が向上する)ことを知見 した。そこで、かかる特定粒径範囲の鱗片状黒鉛化炭素 を導電材に使用し、電池の高容量化のために活物質(L i-C○系複合酸化物)を小粒径化することを検討した が、合材層表面の平坦化は未だ十分とはいえず、このた めに、更に研究をすすめた結果、活物質として比較的粒 径が大きいLi-Co系複合酸化物の粒子群(平均粒径 が $7\sim13\mu$ m)と、比較的粒径が小さいLi-Co系 複合酸化物の粒子群(平均粒径が1~6μm)とを特定 の割合で使用し、さらに前記特定粒径範囲(平均粒径が 1~6 μm)の鱗片状黒鉛化炭素とともに微小粒径(平 均粒径がO.5μm以下の)のカーボンブラックを導電 40 材として使用することにより、合材層表面の十分な平坦 化(内部ショートの防止)と電池の高容量化を両立で き、しかも、電池は異常反応を起こさず、低温特性が大 きく向上することを見出し、本発明を完成させたもので ある。すなわち、本発明は以下の構成を特徴としてい

【 0 0 0 9 】 (1) 集電体上に、活物質、導電材およびバインダーを含む合材の層を形成してなる、リチウムイオン二次電池用の正極であって、活物質が、平均粒径が7~13μmのLi-Cο系複合酸化物と平均粒径が 50 1~6μmのLi-Cο系複合酸化物とを1:0.1~

1. 5の割合(重量比)で含む混合物であり、導電材 が、平均粒径が1~6μmの鱗片状黒鉛化炭素と平均粒 径がO. 5μm以下のカーボンブラックとを1:0. 0 1~1の割合(重量比)で含む混合物であり、活物質と 導電材の割合(重量比)が1:0.01~0.1である ことを特徴とするリチウム二次電池用正極。

(2)正極、負極、当該正極と負極の間に介在するセパ レータ、および、電解液を含むリチウムイオン二次電池 であって、正極が、上記(1)記載の正極からなること を特徴とするリチウムイオン二次電池。

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明のリチウムイオン二次電池用正極(以下、単に正 極ともいう)は、集電体上に、活物質、導電材およびバ インダーを含む合材の層を形成してなるものであって、 活物質に、平均粒径が7~13μmのLi-Co系複合 酸化物 (第1の活物質)と、平均粒径が1~6μmのL i-Co系複合酸化物(第2の活物質)とを1:0.1 ~1.5(第1の活物質:第2の活物質)の割合(重量 比)で含む混合物を使用し、導電材として、平均粒径が 1~6 μmの鱗片状黒鉛化炭素と平均粒径が0.5 μm 以下カーボンブラックとを1:0.01~1(鱗片状黒 鉛化炭素:カーボンブラック)の重量比で含む混合物を 使用し、活物質と導電材の割合(重量比)を1:0.0 1~0.1にしたことが特徴である。

【0011】すなわち、本発明の正極では、導電材に平 均粒径が1~6μmの鱗片状黒鉛化炭素を使用すること が重要であり、平均粒径が1μmに満たない鱗片状黒鉛 化炭素では、合材層表面は十分に平坦化されず、また、 活物質粒子間の導電性が得られにくくなってしまう。ま た、平均粒径が6μmを超えるような鱗片状黒鉛化炭素 では、小粒径の活物質の充填阻害が生じる。本発明にお いて、鱗片状黒鉛化炭素の平均粒径は好ましくは2~4 μmであり、特に好ましくは2~3μmである。

【0012】また、活物質は、比較的粒径が大きいLi -Co系複合酸化物の粒子群(第1の活物質、平均粒 径: $7\sim13\mu$ m)と比較的粒径が小さいLi-Co系 複合酸化物の粒子群(第2の活物質、平均粒径:1~6 μm)との混合物で構成し、その混合比(第1の活物 質:第2の活物質)を1:0.1~1.5(重量比)と することが重要である。当該混合比を離れて第1の活物 質の割合が多くなると、合材層の表面の平坦化が十分で なく、また、低温特性が低下する傾向となる。一方、第 2の活物質の割合が多くなると、活物質の反応面積が大 きくなりすぎることから、電池の安全性が低下する傾向 となってしまう。

【0013】本発明において、第1の活物質の平均粒径 は好ましくは8~ 11μ m、特に好ましくは8~ 10μ mであり、第2の活物質の平均粒径は好ましくは2~5 μm、特に好ましくは3~5μmである。また、第1の 50 物)とは同一組成(同一構成元素で、構成元素の量比が

活物質と第2の活物質の混合比は1:0.2~1.0が 好ましく、特に好ましくは1:0.2~0.6である。 【0014】また、本発明の正極では、導電材に、前記 平均粒径が1~6μmの鱗片状黒鉛化炭素とともに、平 均粒径がO.5μm以下のカーボンブラックを使用する ことが重要であり、当該平均粒径が0.5 μ m以下のカ ーボンブラックを使用することによって正極合材層の表 面の平坦性が一層向上するとともに、優れた低温特性が 得られるようになる。

【0015】本発明において、当該平均粒径が 0.5μ 10 m以下のカーボンブラックは、平均粒径が80nm (0.08 µm) 以下のものが好ましく、また、平均粒 径の下限は5nm(O.005µm)以上である。これ は平均粒径5 nm(0.005 μm)未満のものは、合 材層形成のためのスラリーの調製作業において凝集が激 しく、均質なスラリーを調製できないためである。

【0016】本発明の正極において、活物質と導電材の 割合(活物質:導電材)は、通常、1:0.01~0. 1 (重量比)であり、好ましくは1:0.02~0.0 7である。この範囲を離れて導電材の割合が少ない場 合、合材層の平坦化が十分になされず、また、正極の電 気抵抗上昇による電池の放電負荷特性の低下等の問題を 生じ、一方、当該範囲を離れて導電材の割合が多くなる と、合材層中の活物質の占有率が少なくなり過ぎ、電池 の高容量化を実現できない。

【0017】また、導電材における鱗片状黒鉛化炭素と カーボンブラックの割合(重量比)は、1:0.01~ 1 (鱗片状黒鉛化炭素:カーボンブラック)の範囲内に 設定することが重要であり、好ましくは1:0.2~ 0.5である。この範囲を離れて鱗片状黒鉛化炭素の割 合が少なくなると、合材層表面が十分に平坦化されず (内部ショートを発生しやすくなり)、また、カーボン ブラックの割合が少ないと、良好な低温特性を得ること ができなくなり、また、合材層表面の平坦性も低下して

【0018】本発明において、活物質(第1の活物質お よび第2の活物質)に使用するLi-Co系複合酸化物 の具体例としては、LiCoO2やLiACo1-xMexO 2で示されるものが挙げられる。後者のLiACo1-x M exO2において、AはO.05~1.5が好ましく、 0.1~1.1が特に好ましい。Xは0.01~0.5 が好ましく、O. O2~O. 2が特に好ましい。元素M eとしては、Zr、V、Cr、Mo、Mn、Fe、Ni などの周期律表の3~10族元素や、B、A1、Ge、 Pb、Sn、Sbなどの13~15族元素が挙げられ

【0019】本発明において、第1の活物質(平均粒径 が7~13μmのLi-Co系複合酸化物)と第2の活 物質(平均粒径が1~6μmのLi-Co系複合酸化

同一)でも、異なる組成(①同一構成元素で、構成元素 の量比が異なるもの、②構成元素が異なるもの)でもよ いが、同一組成が好ましく、共にLiCoO2であるの が特に好ましい。

【0020】本発明で使用するLi-Co系複合酸化物 は、例えば、出発原料となるリチウム化合物とコバルト 化合物とを、コバルトとリチウムとの原子比が1:1~ 0.8:1となるように混合し、その混合物を温度70 0℃~1200℃の大気雰囲気下で、3時間~50時間 加熱するなどして反応させ、さらに反応して出来たもの 10 を粉砕して粒状物にする、または、当該粒状物を更に分 級して用いる。また、かかる粉砕後の粒状物に400℃ ~750℃ (好ましくは450℃~700℃) 程度の温 度下で0.5時間~50時間(好ましくは1時間~20 時間)程度の熱処理を加えてもよい。かかる熱処理によ り、粒状物の平均粒径を殆ど変化させずに比表面積を減 少させることができ、電池の低温特性および充放電サイ クル特性において好ましい結果を与える。当該熱処理 は、たとえば、大気雰囲気下や、窒素またはアルゴンと いった不活性ガス雰囲気下で行うことができる。但し、 雰囲気中に炭酸ガスが存在すると、炭酸リチウムが生じ て不純物の含有量が増大するおそれがあるので、炭酸ガ スの分圧が10mmHg程度以下の雰囲気下で行うのが

【〇〇21】上記の出発原料となるリチウム化合物とし ては、酸化リチウム、水酸化リチウム、ハロゲン化リチ ウム、硝酸リチウム、シュウ酸リチウム、炭酸リチウム などや、これらの混合物が挙げられる。コバルト化合物 としては、酸化コバルト、水酸化コバルト、ハロゲン化 コバルト、硝酸コバルト、シュウ酸コバルト、炭酸コバ 30 ルトなどや、これらの混合物が挙げられる。なお、Li ACO1-XMexO2で示されるLi-Co系複合酸化物を 製造するのであれば、リチウム化合物とコバルト化合物 との混合物に、置換元素の化合物を必要量添加すれば良

【0022】本発明において、第1の活物質(平均粒径

が7~13μmのLi-Co系複合酸化物) および第2 の活物質(平均粒径が1~6μmのLi-Co系複合酸 化物)における平均粒径の値は、個数基準分布での体積 平均径であり、以下の測定方法で測定した値である。 【0023】最初に、測定対象となる粒状物を、水やエ タノールなどの有機液体に投入し、35kHz~40k Hz程度の超音波を付与して約2分間分散処理を行う。 ここで、測定対象となる粒状物の量は、分散処理後の分 散液のレーザ透過率 (入射光量に対する出力光量の比) が70%~95%となる量とする。次に、この分散液を マイクロトラック粒度分析計にかけ、レーザー光の散乱 により個々の粒状物の粒径(D1、D2、D3··)、 および各粒径毎の存在個数(N1、N2、N3・・・)

度分布に最も近い理論強度になる球形粒子群の粒径分布 として算出される(粒子は、レーザー光の照射によって 得られる投影像と同面積の断面円を持つ球体と想定さ れ、この断面円の直径(球相当径)が粒径として計測さ れる)。平均粒径(μm)は、個々の粒子の粒径(D) と各粒径毎の存在個数(N)とから、下記式により算出

6

[0024]

される。

平均粒径 $(\mu m) = (\Sigma ND^3 / \Sigma N)^{-1/3}$

【0025】本発明において、活物質全体、すなわち、 第1のLi-Co系複合酸化物と第2のLi-Co系複 合酸化物の混合物は、通常、前記の式で定義される平均 粒径が5~13 μ m(好ましくは7~11 μ m) の範囲 で、10%体積径(D10)(測定全粒子の体積割合の 合計値に対して、ある粒径以下の体積割合の合計が10 %になる粒径値)が2~6µm、90%体積径(D9 0) (測定全粒子の体積割合の合計値に対して、ある粒 径以下の体積割合の合計が90%になる粒径値)が15 ~25µmの粒度分布を形成する。

【0026】本発明において、平均粒径が $1\sim6\mu$ mの 鱗片状黒鉛化炭素は、人造物あるいは天然物のいずれも 使用できるが、不純物が少なくより好ましい結果が得ら れる点から人造物が好ましい。

【0027】また、鱗片状黒鉛化炭素の粒径とは、鱗片 状黒鉛化炭素を球体と想定したときの断面円の直径(球 相当径)を意味し、平均粒径は上述のLi-Co系複合 酸化物の場合と同様の方法(マイクロトラック粒度分析 計を用いた方法)で測定した、個数基準分布での体積平 均径である。

【0028】また、鱗片状黒鉛化炭素とともに使用する 平粒粒径が 0. 5μm以下のカーボンブラックの粒径 は、カーボンブラックの粒子を球体と想定したときの断 面円の直径(球相当径)であり、平均粒径は電子顕微鏡 を用いて測定したものである。すなわち、最初に視野に 粒子が20個以上入るよう倍率を設定して電子顕微鏡写 真を撮影し、次に、写真に写った各粒子の像の面積を算 出し、さらにこの算出された面積から同面積を持つ円の 直径を算出して、この直径を粒子の粒径とし(この直径 の断面円をもつ球体からなる粒子を想定し、該球体の直 径を粒径とし)、測定個数(20個)による平均値を計 算して平均粒径とする。

【0029】平均粒径が0.5 \(m 以下のカーボンブラ ックは、市販品をそのまま使用できるが、平均粒径が O. 5 µ mを超えるようなもの(市販品)であっても、 公知の粉砕機(例えば、湿式超微粒分散粉砕機等)で粉 砕して(さらに必要に応じて分級し)、平均粒径を0. 5μm以下の微粉体にして使用することもできる。好ま しい例として、アセチレンブラック、オイルファーネス ブラック、イクストラコンダクティブファーネスブラッ を計測する。この粒径分布の計測は、観測された散乱強 50 ク等が挙げられるが、オイルファーネスブラックが特に

好ましい。

【0030】本発明の正極は、上記特定の活物質および 特定の導電材と、高分子バインダーと、溶媒とを混合し てスラリーを調製し、該スラリーを集電体(片面または 両面)上に塗工し、次いで乾燥して合材層を形成し、さ らに該合材層に圧延処理を施すことにより作製される。 【0031】上記高分子バインダーとしては、ポリテト ラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデン、ポリエチ レン、エチレンープロピレンージエン系ポリマーなどが 好適であり、これらの中でもポリフッ化ビニリデンが好 10 ましい。

【0032】合材層(スラリー)中の高分子バインダー の量は、活物質100重量部に対して、一般に、1~1 ○重量部、好ましくは2~5重量部である。高分子バイ ンダーが1重量部未満である場合、合材層を構成する材 料間の結合が不十分となり、合材層が集電体から欠落 し、充放電特性が低下してしまう。また、高分子バイン ダーが10重量部を超えると、合材層(正極)の電気抵 抗値が上昇して、低温特性の低下する傾向となり、好ま しくない。

【0033】スラリーの調製は、通常、活物質、導電材 および高分子バインダーを適当な溶媒とともに混練する ことで行われる。溶媒は特に限定されないが、N-メチ*

圧延率 $(\%) = (h1-h2) \times 100/(h1-h3)$

【0037】なお、圧延処理における温度が上記の範囲 よりも低い場合、圧延により合材層に割れ(ひび割れ) が生じやすく、好ましくない。また、高い場合は、電解 液の含浸が十分に進行せず、抵抗増大をもたらし、好ま しくない。また、圧延処理における圧延率が、上記の範 囲よりも小さい場合、正極(電極)厚みを十分に小さく できないので、所定サイズの電池缶への収納が困難にな

【0038】このようにして得られる本発明の正極は、 合材層は、最大厚み部分と最小厚み部分の厚みの差が1 Oμm以下の平坦性の優れたものとなる。なお、ここで の最大厚み部分と最小厚み部分の厚みの差とは、正極 (電極)の断面をSEM観察して写真を撮り、その写真 に写った合材層の最大厚み部分と最小厚み部分の厚みを ノギスで測り、その差を求めたものである。なお、写真 は正極(電極)の任意の5点の断面について撮影し、か 40 かる5点における最大厚み部分と最小厚み部分の厚みの 差の平均値を計算する。

【0039】本発明の正極に使用する集電体としては、 たとえばアルミニウム、アルミニウム合金、チタンなど で形成された箔やエキスパンドメタルなど従来と同様の ものが利用できる。なお、集電体が箔や穴あき箔の場合 は、その厚みは通常5~100 m 程度であり、好まし くは10~50µm程度である。集電体がエキスパンド メタルの場合は、その厚みは通常25~300μm程度 であり、好ましくは30~150µm程度である。

*ルピロリドンが好ましい。また、混練は、例えば、プラ ネタリディスパ混練装置 (浅田鉄工所製) などの従来公 知の混練装置で行われる。

8

【0034】スラリーの集電体上への塗工は、コンマロ ールタイプやダイコートタイプの従来公知の塗工機によ り行われ、スラリーの乾燥は、集電体上に塗工されたス ラリーを、集電体とともに温風乾燥炉などの乾燥装置を 使用して、80~200℃、好ましくは、100~18 0℃の温度範囲で、2~5分間乾燥させる。

【0035】なお、スラリーの塗工量は、目的とする電 池の容量によって異なるが、集電体の単位面積当たりの 乾燥後の付着量(合材の付着量)で示すとして、一般 に、30~100mg/cm²程度である。

【0036】乾燥後の合材層の圧延(圧縮)処理は、圧 延プレス機などを用いて、正極 (集電体+合材層)全体 を圧延することで行われる。圧延条件は、一般に、圧延 温度を20~100℃とし、圧延率が10~60%(好 ましくは20~50%)となるように行う。ここで、圧 延温度は合材層の温度であり、圧延率とは、圧下率など 20 とも呼ばれる圧延の加工度を表す尺度であり、圧延前の 正極板(集電体+合材層)の厚みをh1、圧延後の正極 板(集電体+合材層)の厚みをh2、集電体の厚みをh 3とするとき、下記式(II)で算出される。

(II)

※【0040】本発明のリチウムイオン二次電池は、前記 説明した本発明の正極を用いて構成される。負極、電解 液、セパレータ等の正極以外の電池の構成要素は特に限 定されず、公知のものを常法に従って使用することがで

【0041】負極は集電体上に、活物質および結着剤を 含む合材の層が形成されて構成されるが、活物質として は、黒鉛類(天然、人造)、カーボンブラック、非晶質 炭素材 (ハードカーボン、ソフトカーボン)、活性炭等 の公知のリチウム二次電池の負極用活物質として使用さ れている粒状の炭素材を使用できる。これらのうちで も、黒鉛類が好ましく、人造黒鉛(黒鉛化炭素)が特に 好ましい。また、黒鉛類においては、粒状物以外に繊維 状のものを用いることができ、該繊維状黒鉛炭素は直線 状でもカール状でもよく、その大きは特に限定されない が平均繊維長が $1\sim100\mu$ mのものが好ましく、平均 繊維長が3~50µmのものが特に好ましい。また、繊 維状黒鉛化炭素のアスペクト比(平均繊維長/平均繊維 径)は1~5が好ましく、特に好ましくは3~5であ る。

【0042】かかる繊維状黒鉛化炭素の大きさ(繊維 径、繊維長)は、電子顕微鏡を用いて測定できる。すな わち、視野に繊維が20本以上入るよう倍率を設定して 電子顕微鏡写真を撮影し、写真に写った各繊維の繊維径 および繊維長をノギス等で測定することで行うことがで ※50 きる。なお、繊維長の測定は、繊維が直線状の場合であ れば、一端と他端との最短距離を測定することにより行えば良い。但し、繊維がカール等している場合であれば、繊維上の最も互いに離れる任意の二点を取り、この二点間の距離を測定し、これを繊維長とすれば良い。なお、平均繊維径、平均繊維長さは測定個数の個数平均値である。

【0043】結着剤には、従来からリチウム二次電池の 負極の活物質層に使用されている結着剤、例えば、ポリ テトラフルオロエチレン(PTFE)、ポリフッ化ビニ リデン(PVdF)等のフッ素樹脂、エチレンープロピ 10 レンージエン共重合体(EPDM)、スチレンーブタジ エンゴム(SBR)、カルボキシメチルセルロース(C MC)等の高分子材料が使用される。

【0044】負極の合材層中の活物質の量(集電体の単位面積当りの活物質の存在量)は、通常、3~30mg/cm²程度、好ましくは5~20mg/cm²程度である。また、合材層における活物質と結着剤の割合は重量比(活物質:結着剤)で一般に80:20~98:2である。

【0045】電解液は粘度を3cps以下に調製したものが好ましく、当該粘度が3cps以下の電解液は、ジエチルカーボネート(DEC)およびエチルメチルカーボネート(EMC)から選ばれる少なくとも一種と、エチレンカーボネート(EC)と、プロピレンカーボネート(PC)と、ジメチルカーボネート(DMC)との混合溶媒によって達成するのが好ましい。

【0046】このとき、エチレンカーボネート(EC)およびプロピレンカーボネート(PC)の合計量を全体の25体積%以下にするのが好ましく、具体的組成としては、例えば、ジエチルカーボネートおよびエチルメチルカーボネートから選ばれる少なくとも一種を25体積%~50体積%(好ましくは30体積%~35体積%)、エチレンカーボネートを4体積%~20体積%(好ましくは6体積%~18体積%)、プロピレンカーボネートを3体積%~17体積%(好ましくは5体積%~15体積%)、ジメチルカーボネートを40体積~60体積%(好ましくは45体積%~55体積%)が挙げられる。

【0047】ジエチルカーボネートおよびエチルメチルカーボネートから選ばれる少なくとも一種においては、上記混合比が25体積%未満であると、電解液の凝固点が上昇して、特に-20℃以下の低温下において、電池の内部抵抗を増大させ、充放電サイクル特性および低温特性を低下させることがあり好ましくない。一方、上記混合比が50体積%を超えると電解液の粘度が上昇して電池の内部抵抗を増大させ、充放電サイクル特性を低下させることがあり好ましくない。

【0048】エチレンカーボネートにおいては、上記混合比が4体積%未満であると、負極板表面で安定な皮膜が形成されにくく、サイクル特性を低下させる恐れがあ 50

り好ましくない。また上記混合比が20体積%を超えると、電解液の粘度が上昇して電池の内部抵抗を増大させ、充放電サイクル特性が低下させることがあり好ましくない

1.0

【0049】プロピレンカーボネートにおいては、上記混合比が3体積%未満であると充放電サイクルに伴うインピーダンスの増加の抑制効果が小さくなり、サイクル特性を低下させる恐れがあり好ましくない。上記混合比が17体積%を超えると、電解液の粘度が上昇して電池の内部抵抗を増大させ、充放電サイクル特性を低下させることがあり好ましくない。

【0050】ジメチルカーボネートにおいては、上記混合比が40体積%未満であると電解液の粘度が上昇して電池の内部抵抗を増大させ、充放電サイクル特性を低下させることがあり好ましくない。上記混合比が60体積%を超えると、電解液の揮発が容易に進行し、高温特性が低下する傾向にあるため好ましくない。

【0051】電解液に溶解させるリチウム塩としては、例えば、LiClO4、LiBF4、LiPF6、LiAsF6、LiAlCl4、Li(CF3 SO2)2Nなどが挙げられる。これらのうち一種のみを用いても良いし、二種以上を用いても良い。解離定数が大きく、熱安定性が高く、又毒性が少ない点から、これらのうちLiPF6が好ましく用いられる。

【0052】電解液に溶解させるリチウム塩を増加させることは、常温以上においては、限界電流密度を増加させる点から有効といえる。しかし、低温下では、塩の解離に限界がある。そのため、リチウム塩を増量しても電荷を運ぶのに有効なリチウム塩の増加は望めず、逆に、電解液の粘度を増加させ、リチウムイオンの拡散速度を遅くしてしまい、結果、低温特性を低下させてしまう。従って、リチウム塩の濃度は0.5モル/L~1.5モル/L、好ましくは0.7モル/L~1.2モル/Lとなるように電解液を調製するのがよい。

【0053】セパレータには、ポリオレフィンセパレー 夕等の従来からリチウム二次電池で使用されている公知 のセパレータが使用される。ここで、セパレータは多孔 質状のものでも、実質的に孔形成を行っていないセパレ ータ(中実のセパレー)でもよい。また、ポリオレフィ ンセパレータはポリエチレン(PE)層単体やポリプロ ピレン (PP) 層単体のものでもよいが、ポリエチレン 層とポリプロピレン層とを積層したタイプが好ましい。 **積層タイプの場合、その積層数や積層パターンは特に限** 定されないが、内部ショートをより高いレベルで防止す る観点からは、PP/PE/PP等の3層タイプが好適 である。セパレータの厚みは、電池の形態によっても異 なるが、一般に10~50μm程度である。本発明で は、電池を小型化 (薄型化) するために、15~30 µ m程度の比較的薄い厚みのセパレータを使用しても、内 部ショートの発生を十分に防止することができる。

【0054】電池の形態は特に限定されない。従来からリチウム二次電池で使用されている公知のものを使用でき、例えば、Fe、Fe (Niメッキ)、SUS、アルミ、アルミ合金等の金属からなる円筒缶、角筒缶、ボタン状缶等や、ラミネートフィルム等のシート状の外装材が使用される。ラミネートフィルムとしては、銅、アルミニウム等の金属箔の少なくとも片面にポリエステル、ボリプロピレン等の熱可塑性樹脂ラミネート層が形成されたものが好ましい。

[0055]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明をより具体的に 示す。

実施例1

[正極] 平均粒径10μmのLiCoO₂(第1の活物質)65重量部、平均粒径が5μmのLiCoO₂(第2の活物質)28重量部、平均粒径2μmの鱗片状黒鉛化炭素(第1の導電材)3重量部、平均粒径40nm(0.04μm)のオイルファーネスブラック(第2の導電材)1重量部およびポリフッ化ビニリデン(結着剤)3重量部を、分散溶媒としてのNーメチルー2ーピ20ロリドンとともに混練(混合)してスラリーを調製し、該スラリーを集電体であるアルミニウム箔(幅55mm、長さ600mm)の両面上に塗布し、乾燥して合材層を形成し、さらに圧延処理(圧延温度:30℃、圧延率:40%)を施して、全体厚みが150μmの正極を完成させた。

【0056】〔負極〕活物質としての黒鉛化炭素繊維(平均繊維径8μm)100重量部と、結着剤としてのポリフッ化ビニリデン5重量部を、分散溶媒としてのNーメチルー2ーピロリドンとともに混合してスラリー化 30し、このスラリーを集電体となる幅57mm、長さ600mmの銅箔の両面に塗布し、乾燥して合材層を形成し、さらに圧延処理を施して、全体厚みが150μmの負極を完成させた。

【0057】〔リチウム二次電池の組立〕ジエチルカーボネート4体積%と、エチルメチルカーボネート29体積%と、プロピレンカーボネート9体積%と、エチレンカーボネート11体積%と、ジメチルカーボネート47体積%とからなる混合溶媒に、LiPF6を1モル/L溶解して電解液を調製した。そして、上記作成した正極40と負極とを、ポリプロピレンーポリエチレン複合セパレータ(全体厚み20μm、積層構成PP/PE/PP)を介して捲回し、これを円筒型の電池缶(外径18mm、内径17.5mm、高さ65mm)に収容し、この後、正極と負極との間に電解液を含浸させて、リチウム二次電池を完成させた。

【0058】実施例2

第1の活物質を平均粒径8μmのLiCοO265重量 部に、第2の活物質を平均粒径3μmのLiCοO22 8重量部にそれぞれ変更した以外は実施例1に準拠し て、全体厚みが 150μ mの正極を作製した。そして、この正極以外の構成は実施例1と同様にして電池を作製した。

12

【0059】実施例3

第1の活物質(平均粒径10μmのLiCoO2)の量を79重量部に変更し、第2の活物質(平均粒径5μmのLiCoO2)の量を14重量部にそれぞれ変更した以外は実施例1に準拠して、全体厚みが150μmの正極を作製した。そして、この正極以外の構成は実施例10と同様にして電池を作製した。

【0060】実施例4

第1の活物質(平均粒径 10μ mのLiCoO2)の量を43重量部に変更し、第2の活物質(平均粒径 5μ mのLiCoO2)の量を50重量部にそれぞれ変更した以外は実施例1に準拠して、全体厚みが 150μ mの正極を作製した。そして、この正極以外の構成は実施例1と同様にして電池を作製した。

【0061】比較例1

活物質に平均粒径20μmのLiCoO291重量部を使用し、導電材に平均粒径6μmの球状黒鉛化炭素(第1の導電材)5重量部と平均粒径40nm(0.04μm)のオイルファーネスブラック(第2の導電材)1重量部を使用し、その他は実施例1に準拠して、全体厚みが150μmの正極を作製した。そして、この正極以外の構成は実施例1と同様にして電池を作製した。

【0062】比較例2

第1の導電材を平均粒径6μmの球状黒鉛化炭素3重量 部に変更した以外は、実施例1に準拠して、全体厚みが 150μmの正極を作製した。そして、この正極以外の 構成は実施例1と同様にして電池を作製した。

【0063】比較例3

第1の導電材に平均粒径5μmの塊状黒鉛化炭素3重量 部に変更した以外は、実施例1に準拠して、全体厚みが 150μmの正極を作製した。そして、この正極以外の 構成は実施例1と同様にして電池を作製した。ここで塊 状黒鉛化炭素の「塊状」とは、岩石のような規則性のな い凹凸を表面に有する塊を意味している。

【0064】比較例4

平均粒径40nm(0.04μm)のオイルファーネスブラック(第2の導電材)を使用しない代わりに、平均粒径2μmの鱗片状黒鉛化炭素(第1の導電材)の配合量を4重量部に変更した以外は、実施例1に準拠して、全体厚みが150μmの正極を作製した。そして、この正極以外の構成は実施例1と同様にして電池を作製した。

【0065】以上の各実施例および各比較例で作製した リチウムイオン二次電池につき、以評価試験を行った。 その結果を表1に示す。なお、表1中の圧延負荷(t/ cm)は、圧延時の電極(正極)にかかる荷重(T)を 50 電極幅(W)で割った値であり、圧延荷重は圧延装置に

付設されている圧延荷重計より得たものである。また、電極幅(W)は電極の進行方向と直交する方向(圧延ロールの軸心方向)における幅である。この圧延負荷が小さいほど、圧延時に正極(電極)にかかる負荷が小さく、作業性が良いことを意味する。

【0066】〔電池の初期容量〕20℃の環境下で、定電流一定電圧充電(2000mA、4.2V)後、定電流放電(400mA、カットオフ電圧:3V)を行い、放電時間×電流より容量〔mA・H〕を求める。

【0067】〔低温特性試験〕室温で充電を行なった後、これを-20℃の大気雰囲気中に6時間放置する。なお、ここでの充電は上記の初期容量の測定の際のそれと同じである。次に、この-20℃の大気雰囲気中で1 C(2000 mAh)/3 V カットオフで放電を行い、その時の放電時間×電流より放電容量〔mA·H〕を求める。

【0068】 〔内部ショート試験〕電池100個を4. 2 Vに満充電して2週間放置し、放置後の電圧を測定す - 14 夢の電圧が4V以下)として、そ

る。足切り基準(放置後の電圧が4 V以下)として、そのような電池の個数をn 1 とする。そして、(1 0 0 n 1) 個の電池の平均電圧をV n としたとき、V n よりも 1 0 m V 電圧が低い電池の個数 n 2 とし、下記式により不良率(=内部ショート発生率)を計算する。

不良率 (%) = [(n1+n2)/100]×100 【0069】〔釘刺し試験(安全性試験)〕1.5Aで 電圧が4.3Vとなるまで充電し、充電後直ちに外径3 mmの釘を、各リチウムイオン二次電池の正極端子と負 10 極端子との間の略中央辺りにおいて4cm/秒の速度で 刺し込んで電池を貫通させ、10本中での発火本数を調 べる安全性の試験を行った。10本中、1本でも発火し たものは不合格(×)とし、10本とも発火しなかった ものを合格(○)とした。

【0070】以上の試験結果が下記表1である。

[0071]

【表1】

(μm) 配合量 平均 配合量 平均 配合量 平均 (μm) (μm) (μm) (μm) 28 3 28 5 14 5 3 2 3 2 3 2 (輸片) (輸片) (輸片) (輸片) (輸件) 1 0.04 1 0.04 1 0.04 3 2 2000 20 1 1840 1700 18 1 1 2 18	米特例1		実施例2	M2	東	東施例3	EK.	東施例4	丑	比較例1	丑	比較例2	五	比数例3	丑	比較例4
10 65 8 65 10 79 10 79 10 70 10 70 10 10 10 10		# 3			中類 H 切容 E	配合 医 医 电 多 多 点	中様ゴ む像E	配合量 (重量%)	甲類コ	配合 (重量%)	唐 章	配合量 (重量%)	中粒 H 均容 H	配合量 (重量%)	平粒 z 改锋 E	問 重 8 8 8
5 28 3 28 5 14 5 2 3 2 3 2 3 2 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 4 5 3 2 3 3 5 5 5 5 3 7 7 7 7 5 7 7 7 7 7 7 7 7 7	10	65	90	65	=	79		43	20	91	9	65	10	65	9	65
(4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4)	5	28	ဗ	28	Ŋ	14	5	50		なし	ß	28	5	28	IJ	28
(銀片) (銀片) (銀片) (銀片) (銀片) (銀片) (銀片) (銀片)	2	3	2	က	2	3	2	3	9	5	9	3	3	3	2	4
3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	(盤片)	_	(大量)		(報元)		(東元)		(球状)		(球状)		(塊状)		(繁元)	
3 3 3 3 3 (a) (a) (a) (b) (b) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c	0.04	-	0.04	-	0.04		0.04	1	0.04	1	40.0	-	0.04	. 1	7	なし
E (mAh) 1800 2000 2000 2000 2000 2000 2000 2000		က		8		3		3		3		က		3		ი
h) 1800 1840 1700 1 1 1 2 13 1.1 15			200	0	2(000	2	000	2	2000	12	2000	7	2000	2	2000
13			184	_	-	700	-	850	_	1300		400	<u>-</u>	400	1	300
13	生率(%)		-			2		_		30		9		15		5
	m) 1.3		1.1		-	1.5		-	級)8	3(箔切れ)	2.5(築	2.5(箔切れ)		2.5	·	1.5
釘刺し試験 〇 〇 〇 〇 〇	0		0			0		0		0		0	1	0		0

【0072】表中、比較例1、2の圧延負荷における (箔切れ)とは、圧延過程で箔の切断や破損が生じたこ とを意味する。

[0073]

【発明の効果】以上の説明により明らかなように、本発*50

*明のリチウムイオン二次電池用の正極を使用することにより、高容量で優れた低温特性を示し、しかも、内部ショートおよび異常反応が起こりにくい、高性能かつ高信頼性のリチウム二次電池を実現することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 岡田 聖司 Fターム

兵庫県伊丹市池尻4丁目3番地 三菱電線

工業株式会社伊丹製作所内

(72)発明者 木津 賢一

兵庫県伊丹市池尻4丁目3番地 三菱電線

工業株式会社伊丹製作所内

Fターム(参考) 5H029 AJ03 AJ12 AK03 AL07 AL08

AM03 AM05 AM07 EJ04 EJ12

HJ01 HJ05

5H050 AA06 AA08 AA15 BA17 CA08

CB08 CB09 DA10 DA11 EA09

EA10 EA24 HA01 HA05

PAT-NO: JP02003257416A **DOCUMENT-** JP 2003257416 A

IDENTIFIER:

TITLE: POSITIVE ELECTRODE FOR LITHIUM ION SECONDARY BATTERY AND

LITHIUM ION SECONDARY BATTERY USING THIS POSITIVE ELECTRODE

PUBN-DATE: September 12, 2003

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

MORIUCHI, TAKESHI N/A ZUSHI, TOSHIHIRO N/A OKADA, SEIJI N/A KIZU, KENICHI N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

MITSUBISHI CABLE IND LTD N/A

APPL-NO: JP2002057076 **APPL-DATE:** March 4, 2002

INT-CL (IPC): H01M004/02, H01M004/58, H01M004/62, H01M010/40

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive electrode for a lithium ion secondary battery achieving the lithium ion secondary battery with high capacity, hardly generating internal short circuit, and having excellent low temperature characteristics.

SOLUTION: A mixture containing a Li-Co composite oxide having a mean particle size of 7-13 μ m and the Li-Co composite oxide having a mean particle size of 1-6 μ m in a ratio of 1:0.2 to 1.5 is used in an active material, and a mixture containing a flake graphitized carbon having a mean particle size of 1-6 μ m and carbon black having a mean particle size of 0.5 μ m or less in a ratio of 1:0.01 (weight ratio) is used in a conductive material, and ratio (weight ratio) of the active material to the conductive material is specified to 1:0.01 to 0.1.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO